## **EUROPEAN PATENT OFFICE**

## Patent Abstracts of Japan

PUBLICATION NUMBER

11279178

PUBLICATION DATE

12-10-99

APPLICATION DATE

27-01-99

**APPLICATION NUMBER** 

11018861

APPLICANT:

OTSUKA PHARMACEUT FACTORY

INC;

**INVENTOR:** 

SHIBUYA NAOMASA:

INT.CL.

C07D487/04 // A61K 31/00 A61K 31/00

A61K 31/00 A61K 31/00 A61K 31/505

TITLE

PYRAZOLO (1,5-A) PYRIMIDINE

**DERIVATIVE** 

R<sup>4</sup> N N R<sup>2</sup>

R<sup>4</sup> CH-CO2

П

M

EN-N R<sup>1</sup>

\_

y R³

IV

R<sup>4</sup> N N R<sup>3</sup>

ABSTRACT:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a new compound having analgesic action, nitrogen monoxide synthetase inhibiting action, etc., and useful as an agent for treatment and prophylaxis of analgesic and septic infection, endotoxin shock, chronic rheumatoid arthritis, etc.

SOLUTION: This compound is represented by formula I ( $R^1$  is a lower alkyl or the like;  $R^2$  is H, pyrazinyl or the like;  $R^3$  is phenyl or the like having two halogen groups as substituent groups;  $R^4$  is H or a (substituted) phenyl with the proviso that when  $R^1$  is a lower alkyl and  $R^2$  and  $R^4$  are each H,  $R^3$  is not phenyl or the like having two halogen groups as substituent groups). e.g.

N-[5-n-butylpyrazolo(1,5-a)pyrimidin-7-yl]-4-methylthiobenzamide. The compound of formula I is produced by a method obtaining a compound of formula V by reacting a compound of formula II (R<sup>1a</sup> is a phenyl-lower alkyl or the like; Z is a lower alkyl) with a compound of formula III, halogenating the resultant compound and treating the halogenated compound with ammonia and reacting the resultant compound with a compound of formula IV (Y is a halogen).

COPYRIGHT: (C)1999,JPO

## THIS PAGE BLANK (USPTO)

## (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

## 特開平11-279178

(43)公開日 平成11年(1999)10月12日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>	識別記号		-					
			FI					
C 0 7 D 487/04	1 4 2			7 D 48	-		142	
// A 6 1 K 31/00	6 <b>2</b> 6		A 6	1 K 3	1/00		626	
	629						629A	
	631						631C	
	6 4 3						643D	
·		審査韶求	未請求	苗求項	質の数 6	OL	(全 15 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	特願平11-18861		(71)	<b>上脚人</b>	000149	435		<del></del>
			İ		株式会	社大塚	製薬工場	
(22)出願日	平成11年(1999) 1月27日	徳島県鳴門市撫養町立岩字芥原115				<b>本原115</b>		
			(72)	発明者				), M(110
(31)優先権主張番号	特簡平10-17068		( )	, , , , ,			<b>海美町南近空</b>	蛭子前東20-2
(32)優先日	平10(1998) 1月29日		,		•	ピル30		AE I HIJACZO Z
(33)優先権主張国	日本 (JP)		(72)	発明者	岡村		~ ·3	•
	H-4- (2-2)		(12/)	76711 <del>1</del>		_	in the state	7-14-100 vil tr
							<b>热差町立岩字</b>	
			(70) 5				互枚浜D −10	
			(72)3	発明者				
	·				徳島県	鳴門市	無養町北浜字	宮の東83番地
		:	(74)1	人更分	弁理士	三枝	英二 (外	10名)
								最終頁に続く

## (54) 【発明の名称】 ピラゾロ [1, 5-a] ピリミジン誘導体

## (57)【要約】

【課題】鎮痛作用、一酸化窒素合成酵素阻害作用等を有し、鎮痛剤としてや、敗血症、エンドトキシンショック、慢性間接リウマチ等の治療及び予防剤として有用な新規化合物を提供。

【解決手段】一般式(1)

【化1】

$$\begin{array}{c|c}
0 \\
R^4 \\
R^{1} \\
N
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R^3 \\
R^2
\end{array}$$
(1)

〔式中、R¹は低級アルキル基、低級アルコキシ基、フェニル低級アルキル基等を、R²は水素原子、低級アルコキシ基又はピラジニル基を、R³は、特定置換基を有するフェニル基を、R⁴は水素原子等を示す。〕で表わされるピラゾロ〔1,5-a〕ピリミジン誘導体。

【特許請求の範囲】【請求項1】 一般式【化1】

$$\begin{array}{c}
0 \\
R^4 \\
R^{1} \\
R^{1}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
0 \\
R^3 \\
R \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
1 \\
1
\end{array}$$

〔式中、R1は低級アルキル基、低級アルコキシ基、フ ェニル低級アルキル基、ハロゲン置換低級アルコキシ低 級アルキル基、ハロゲン置換低級アルキル基又は4,4 -ビス (ハロフェニル) -3-ブテニル基を、R2は水 素原子、低級アルコキシ基又はピラジニル基を、R 3は、置換基として低級アルコキシ基3個を有するフェ ニル基、置換基としてハロゲン原子2個を有するフェニ ル基、置換基として低級アルキルチオ基、低級アルキル スルフィニル基、低級アルキルスルホニル基、フェニル チオ基、フェニルスルフィニル基、フェニルスルホニル 基、フェノキシ基、N-低級アルカノイルアミノ基、N ーベンゾイルアミノ基及びN-(トリ低級アルコキシベ ンゾイル) アミノ基からなる群から選ばれる基を有する フェニル基、置換基としてトリ低級アルコキシベンゾイ ルオキシ基と低級アルコキシ基の2個とを有するフェニ ル基、又は置換基としてハロゲン原子もしくはニトロ基 と低級アルコキシ基の3個とを有するフェニル基を、R 4 は水素原子又は置換基としてハロゲン原子2個を有す ることのあるフェニル基をそれぞれ示す。但し、R1が 低級アルキル基且つR<sup>2</sup>及びR<sup>4</sup> が水素原子の場合、R 3 は置換基として低級アルコキシ基3個を有するフェニ ル基及び置換基としてハロゲン原子2個を有するフェニ ル基であってはならない。〕で表されるピラゾロ〔1, **5-a〕ピリミジン誘導体。** 

【請求項2】 (1) R¹が低級アルコキシ基及びR³が置換基として低級アルコキシ基3個を有するフェニル基である化合物、(2) R¹がフェニル低級アルキル基及びR³が置換基として低級アルコキシ基3個を有するフェニル基又は置換基としてハロゲン原子2個を有するフェニル基である化合物、(3) R¹が低級アルキル基、R²が低級アルコキシ基又はビラジニル基で、R³が置換基として低級アルコキシ基3個を有するフェニル基である化合物、(4) R¹が低級アルキル基、R²が水素原子及びR³が置換基として低級アルキルチオ基、低級アルキルスルフィニル基、フェニルスルフィニル基、フェニルスルフィニル基、フェニルスルフィニル基、フェニルスルフィニル基、フェニルスルフィニル基、フェニルスルフィニル基、アェニルスルフィニル基、アェニルスルフィニル基、アェニルスルフィニル基、アェニルスルカフィニル表、フェニルスルカフィニルを、アニースルオースルブイルアミノ基及びNー(トリ低級アルコキシベンゾイル)アミノ基からなる群から選ばれ

る基を有するフェニル基、置換基としてトリ低級アルコ キシベンゾイルオキシ基と低級アルコキシ基の2個とを 有するフェニル基又は置換基としてハロゲン原子もしく はニトロ基と低級アルコキシ基の3個とを有するフェニ ル基である化合物、(5)R1が低級アルキル基又はハ ロゲン置換低級アルキル基、R2 が水素原子、R3 が置 換基として低級アルコキシ基3個を有するフェニル基及 びR4 が置換基としてハロゲン原子2個を有することの あるフェニル基である化合物、及び(6) R1 がハロゲ ン置換低級アルコキシ低級アルキル基、ハロゲン置換低 級アルキル基又は4,4-ビス(ハロフェニル)-3-ブテニル基、R2 及びR4 が共に水素原子並びにR3が 置換基として低級アルコキシ基3個を有するフェニル基 又は置換基としてハロゲン原子2個を有するフェニル基 である化合物から選ばれる請求項1に記載のピラゾロ 〔1,5-a〕ピリミジン誘導体。

【請求項3】 下記(A)~(D)から選ばれる請求項 2に記載のピラゾロ〔1,5-a〕ピリミジン誘導体。 (A) R<sup>1</sup>が低級アルコキシ基、R<sup>2</sup>が水素原子及びR 3 が置換基として低級アルコキシ基3個を有するフェニ ル基である化合物、(B) R1 がフェニル低級アルキル 基、R<sup>2</sup> が水素原子及びR<sup>3</sup> が置換基として低級アルコ キシ基3個を有するフェニル基又は置換基としてハロゲ ン原子2個を有するフェニル基である化合物、(C)R 1 が低級アルキル基、R2が低級アルコキシ基及びR3 が置換基として低級アルコキシ基3個を有するフェニル 基である化合物、及び(D)R1が低級アルキル基、R <sup>2</sup> が水素原子及びR<sup>3</sup>が置換基として低級アルキルチオ 基、低級アルキルスルフィニル基、低級アルキルスルホ ニル基、フェニルチオ基、フェニルスルフィニル基、フ ェニルスルホニル基及びフェノキシ基からなる群から選 ばれる基を有するフェニル基又は置換基としてハロゲン 原子もしくはニトロ基と低級アルコキシ基の3個とを有 するフェニル基である化合物。

【請求項4】 請求項3に記載の(A)の化合物、R<sup>1</sup>が3ーフェニルプロピル基である請求項3に記載の(B)の化合物及びR<sup>3</sup>が置換基として低級アルキルチオ基、低級アルキルスルフィニル基、低級アルキルスルホニル基、フェニルスルフィニル基、フェニルスルフィニル基及びフェノキシ基からなる群から選ばれる基を有するフェニル基又は置換基としてハロゲン原子と低級アルコキシ基の3個とを有するフェニル基である請求項3に記載の(D)の化合物から選ばれるピラゾロ〔1、5-a〕ピリミジン誘導体。

【請求項5】 R<sup>1</sup>がnーブチル基、R<sup>2</sup>が水素原子及び R<sup>3</sup>が置換基としてメチルチオ基、メチルスルフィニル 基、メチルスルホニル基、フェニルチオ基、フェニルスルフィニル基及びフェニルスルホニル基からなる群から 選ばれる基を有するフェニル基である請求項3の(D) に記載のピラゾロ〔1,5-a〕ピリミジン誘導体。

【請求項6】 R<sup>3</sup>が2-メチルスルフィニルフェニル 基、2-メチルスルホニルフェニル基、4-メチルスルフィニルフェニル基又は4-メチルスルホニルフェニル 基である請求項5に記載のピラゾロ〔1,5-a〕ピリミジン誘導体。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は新規なピラゾロ 〔1,5-a〕ピリミジン誘導体に関する。

[0002]

【従来の技術】本発明誘導体は文献未載の新規化合物である。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明は医薬品として 有用な化合物を提供することを目的とする。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明によれば、下記一般式(1)で表される新規な誘導体が提供される。

[0005]

【化2】

$$\begin{array}{c}
0 \\
R^4 \\
 R^1 \\
 R^1 \\
 R^2
\end{array}$$
(1)

【0006】〔式中、R1は低級アルキル基、低級アル コキシ基、フェニル低級アルキル基、ハロゲン置換低級 アルコキシ低級アルキル基、ハロゲン置換低級アルキル 基又は4,4ービス(ハロフェニル)-3ープテニル基 を、R<sup>2</sup>は水素原子、低級アルコキシ基又はピラジニル 基を、R3は、置換基として低級アルコキシ基3個を有 するフェニル基、置換基としてハロゲン原子2個を有す るフェニル基、置換基として低級アルキルチオ基、低級 アルキルスルフィニル基、低級アルキルスルホニル基、 フェニルチオ基、フェニルスルフィニル基、フェニルス ルホニル基、フェノキシ基、N-低級アルカノイルアミ ノ基、N-ベンゾイルアミノ基及びN-(トリ低級アル コキシベンゾイル)アミノ基からなる群から選ばれる基 を有するフェニル基、置換基としてトリ低級アルコキシ ベンゾイルオキシ基と低級アルコキシ基の2個とを有す るフェニル基、又は置換基としてハロゲン原子もしくは ニトロ基と低級アルコキシ基の3個とを有するフェニル 基を、R1 は水素原子又は置換基としてハロゲン原子2 個を有することのあるフェニル基をそれぞれ示す。但 し、R1が低級アルキル基且つR2及びR4が水素原子の 場合、R3 は置換基として低級アルコキシ基3個を有す るフェニル基及び置換基としてハロゲン原子2個を有す

るフェニル基であってはならない。〕

本発明誘導体は、例えば鎮痛作用、一酸化窒素合成酵素 阻害作用等を有し、鎮痛剤、並びに敗血症、エンドトキ シンショック、慢性間接りウマチ等の治療及び予防剤と して有用である。

[0007]

【発明の実施の形態】本発明誘導体を表わす上記一般式 (1)において、定義される各基としては次の各基を例 示できる。

【0008】即ち、低級アルキル基としては、メチル、エチル、プロピル、ブチル、イソブチル、tertーブチル、ペンチル、ヘキシル基等の炭素数1~6の直鎖又は分枝鎖状アルキル基を例示できる。

【0009】低級アルコキシ基としては、メトキシ、エトキシ、プロボキシ、ブトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシ基等の炭素数1~6の直鎖又は分枝鎖状アルコキシ基を例示できる。

【0010】フェニル低級アルキル基としては、ベンジル、1-フェニルエチル、2-フェニルエチル、3-フェニルプロピル、4-フェニルブチル、5-フェニルペンチル、6-フェニルへキシル基等のフェニル基を有する低級アルキル基を例示できる。

【0011】ハロゲン原子には、フッ素、塩素、臭素及びヨウ素原子が包含される。

【0012】ハロゲン置換低級アルコキシ低級アルキル基としては、例えばトリフルオロメトキシメチル、2,2-トリフルオロエトキシメチル、3,3,3-トリフルオロプロポキシメチル、4,4,4-トリフルオロブトキシメチル、5,5,5-トリフルオロペンチルオキシメチル、6,6,6-トリフルオロヘキシルオキシメチル、2-(トリフルオロメトキシ)プロピル、4-(トリフルオロメトキシ)ペンチル、5-(トリフルオロメトキシ)ペンチル、6-(トリフルオロメトキシ)ハキシル、2-(2,2,2-トリフルオロエトキシ)エチル基等の、フッ素置換低級アルコキシ低級アルキル基を例示できる。

【0013】ハロゲン置換低級アルキル基としては、例えばフルオロメチル、ジフルオロメチル、トリフルオロメチル、トリフルオロメチル、2-フルオロエチル、3-フルオロプロピル、4-フルオロブチル、5-フルオロペンチル、3,3-トリフルオロプロピル、4,4-トリフルオロブチル、5,5,5-トリフルオロペンチル、6,6-トリフルオロヘキシル、ペンタフルオロエチル基等の、フッ素置換低級アルキル基を例示できる。

【0014】4, 4-ビス (ハロフェニル) -3-ブテニル基としては、例えば4、4-ビス (4-フルオロフェニル) -3-ブテニル、4, 4-ビス (3-フルオロフェニル) -3-ブテニル、4, 4-ビス (2-フルオ

ロフェニル) -3-ブテニル、4, 4-ビス(4-クロロフェニル) -3-ブテニル、4, 4-ビス(4-ブロモフェニル) -3-ブテニル、4, 4-ビス(4-ヨードフェニル) -3-ブテニル基等を例示できる。

【0015】低級アルキルチオ基としては、メチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、ブチルチオ、ペンチルチオ、ヘキシルチオ基等を例示できる。

【0016】低級アルキルスルフィニル基としては、メ チルスルフィニル、エチルスルフィニル、プロピルスル フィニル、ブチルスルフィニル、ペンチルスルフィニ ル、ヘキシルスルフィニル基等を例示できる。

【0017】低級アルキルスルホニル基としては、メチルスルホニル、エチルスルホニル、プロピルスルホニル、プロピルスルホニル、ベンチルスルホニル、ヘキシルスルホニル基等を例示できる。

【0018】N-低級アルカノイルアミノ基としては、 N-アセチルアミノ、N-プロピオニルアミノ、N-ブ チリルアミノ、N-バレリルアミノ、N-ペンタノイル アミノ、N-ヘキサノイルアミノ基等を例示できる。

【0019】N-(トリ低級アルコキシベンゾイル)アミノ基としては、N-(3,4,5-トリメトキシベンゾイル)アミノ、N-(2,3,4-トリメトキシベンゾイル)アミノ、N-(2,3,5-トリメトキシベンゾイル)アミノ、N-(2,4,6-トリメトキシベンゾイル)アミノ、N-(2,4,5-トリメトキシベンゾイル)アミノ、N-(3,4,5-トリエトキシベンゾイル)アミノ、N-(3,4,5-トリプロポキシベンゾイル)アミノ、N-(3,4,5-トリプトキシベンゾイル)アミノ、N-(3,4,5-トリペンチルオキシベンゾイル)アミノ、N-(3,4,5-トリペンチルオキシベンゾイル)アミノ、N-(3,4,5-トリペキシルオキシベンゾイル)アミノ、N-(3,4,5-トリペキシルオキシベンゾイル)アミノ基等を例示できる。

【0020】トリ低級アルコキシベンゾイルオキシ基としては、3、4、5ートリメトキシベンゾイルオキシ、2、3、4ートリメトキシベンゾイルオキシ、2、4、6ートリメトキシベンゾイルオキシ、2、4、6ートリメトキシベンゾイルオキシ、3、4、5ートリプロポキシベンゾイルオキシ、3、4、5ートリプロポキシベンゾイルオキシ、3、4、5ートリペンチルオキシベンゾイルオキシ、3、4、5ートリペンチルオキシベンゾイルオキシ、3、4、5ートリペンチルオキシベンゾイルオキシ、3、4、5ートリペンチルオキシベンゾイルオキシ、3、4、5ートリペンチルオキシベンゾイルオキシ其等を例

4, 5-トリヘキシルオキシベンゾイルオキシ基等を例示できる。

【0021】置換基として低級アルコキシ基3個を有するフェニル基としては、3.4,5-トリメトキシフェニル、2.3,4-トリメトキシフェニル、2.3,5-トリメトキシフェニル、2.4,6-トリメトキシフェニル、3.4,5-トリエトキシフェニル、3,4,5-トリプロポキシフェニル、3.4,5-トリペンチルオキシフェニル、3.4,5-ト

リヘキシルオキシフェニル基等を例示できる。

【0022】置換基としてハロゲン原子2個を有するフェニル基としては、2,4ージクロロフェニル、2.3ージクロロフェニル、3,5ージクロロフェニル、3,4ージクロロフェニル、2,5ージクロロフェニル、2.6ージクロロフェニル、2,4ージフルオロフェニル、2,4ージブロモフェニル、2,4ージョードフェニル基等を例示できる。

【0023】 置換基として低級アルキルチオ基、低級ア ルキルスルフィニル基、低級アルキルスルホニル基、フ ェニルチオ基、フェニルスルフィニル基、フェニルスル ホニル基、フェノキシ基、N-低級アルカノイルアミノ 基、Nーベンゾイルアミノ基及びNー(トリ低級アルコ キシベンゾイル)アミノ基からなる群から選ばれる基を 有するフェニル基としては、2-メチルチオフェニル、 3-メチルチオフェニル、4-メチルチオフェニル、4ーエチルチオフェニル、4ープロピルチオフェニル、4 ーブチルチオフェニル、4ーペンチルチオフェニル、4 -ヘキシルチオフェニル、2-メチルスルフィニルフェ ニル、3-メチルスルフィニルフェニル、4-メチルス ルフィニルフェニル、4-エチルスルフィニルフェニ ル、4ープロピルスルフィニルフェニル、4ーブチルス ルフィニルフェニル、4-ペンチルスルフィニルフェニ ル、4-ヘキシルスルフィニルフェニル、2-メチルス ルホニルフェニル、3-メチルスルホニルフェニル、4 **-メチルスルホニルフェニル、4 -エチルスルホニルフ** ェニル、4ープロピルスルホニルフェニル、4ーブチル スルホニルフェニル、4-ペンチルスルホニルフェニ ル、4-ヘキシルスルホニルフェニル、2-フェニルチ オフェニル、3-フェニルチオフェニル、4-フェニル チオフェニル、2-フェニルスルフィニルフェニル、3 ーフェニルスルフィニルフェニル、4ーフェニルスルフ ィニルフェニル、2-フェニルスルホニルフェニル、3 **-フェニルスルホニルフェニル、4-フェニルスルホニ** ルフェニル、2-フェノキシフェニル、3-フェノキシ フェニル、4-フェノキシフェニル、2-(N-アセチ ルアミノ)フェニル、3-(N-アセチルアミノ)フェ ニル、4- (N-アセチルアミノ)フェニル、2- (N -プロピオニルアミノ) フェニル、2-(N-ブチリル アミノ) フェニル、2- (N-バレリルアミノ) フェニ ル、2-(N-ペンタノイルアミノ)フェニル、2-(N-ヘキサノイルアミノ) フェニル、2-(N-ベン ゾイルアミノ) フェニル、3-(N-ベンゾイルアミ **ノ)フェニル、4-(N-ベンゾイルアミノ)フェニ** ル、2- (N- (3, 4, 5-トリメトキシベンゾイ ル) アミノ) フェニル、3-(N-(3,4,5-トリ メトキシベンゾイル) アミノ] フェニル、4-(N-(3, 4, 5-トリメトキシベンゾイル) アミノ〕フェ ニル基等を例示できる。

【0024】置換基としてトリ低級アルコキシベンゾイ

ルオキシ基と低級アルコキシ基の2個とを有するフェニル基としては、3、4ージメトキシー5ー(3、4、5ートリメトキシベンゾイルオキシ)フェニル、3、5ージメトキシー4ー(3、4、5ートリメトキシベンゾイルオキシ)フェニル、3、4ージエトキシベンゾイルオキシ)フェニル、3、4ージエトキシー5ー(3、4、5ートリメトキシベンゾイルオキシ)フェニル基等を例示できる。

【0025】置換基としてハロゲン原子もしくはニトロ基と低級アルコキシ基の3個とを有するフェニル基としては、2-クロロ-3、4、5-トリメトキシフェニル、2-ブロモ-3、4、5-トリメトキシフェニル、2-ヨード-3、4、5-トリメトキシフェニル、2-クロロ-3、4、6-トリメトキシフェニル、2-クロロ-3、5、6-トリメトキシフェニル、3、4、5-トリメトキシー2-ニトロフェニル、3、4、5-トリメトキシー2-ニトロフェニル、3、4、5-トリエトキシー2-ニトロフェニル、3、4、5-トリエトキシー2-ニトロフェニル、3、4、5-トリエトキシー2-ニトロフェニルよ等を例示できる。

【0026】置換基としてハロゲン原子2個を有することのあるフェニル基としては、フェニル基並びに上記したハロゲン原子2個を有するフェニル基と同様の置換フェニル基を例示できる。

【 0 0 2 7 】上記一般式 ( 1 ) 中、医薬用途に好適な化合物としては、次の ( 1 ) ~ ( 6 ) の各群に属する各化合物を例示できる。

(1) R1が低級アルコキシ基及びR3 が置換基として 低級アルコキシ基3個を有するフェニル基である化合 物、(2) $R^1$ がフェニル低級アルキル基及び $R^3$ が置 換基として低級アルコキシ基3個を有するフェニル基又 は置換基としてハロゲン原子2個を有するフェニル基で ある化合物、(3) R<sup>1</sup> が低級アルキル基、 $R^2$ が低級 アルコキシ基又はピラジニル基で、R3が置換基として 低級アルコキシ基3個を有するフェニル基である化合 物、(4)R<sup>1</sup> が低級アルキル基、R<sup>2</sup> が水素原子及び R3が置換基として低級アルキルチオ基、低級アルキル スルフィニル基、低級アルキルスルホニル基、フェニル チオ基、フェニルスルフィニル基、フェニルスルホニル 基、フェノキシ基、N-低級アルカノイルアミノ基、N ーベンゾイルアミノ基及びN-(トリ低級アルコキシベ ンゾイル)アミノ基からなる群から選ばれる基を有する フェニル基、置換基としてトリ低級アルコキシベンゾイ ルオキシ基と低級アルコキシ基の2個とを有するフェニ ル基又は置換基としてハロゲン原子もしくはニトロ基と 低級アルコキシ基の3個とを有するフェニル基である化 合物、(5) R1 が低級アルキル基又はハロゲン置換低 級アルキル基、R2 が水素原子、R3 が置換基として低 級アルコキシ基3個を有するフェニル基及びR4 が置換

基としてハロゲン原子2個を有することのあるフェニル基である化合物、及び(6)R! がハロゲン置換低級アルコキシ低級アルキル基、ハロゲン置換低級アルキル基又は4.4ービス(ハロフェニル)-3ーブテニル基、R2及びR4が共に水素原子並びにR3が置換基として低級アルコキシ基3個を有するフェニル基又は置換基としてハロゲン原子2個を有するフェニル基である化合物。

【0028】之等のうちでは下記 $(A) \sim (D)$ の群に属するものが好ましい。

(A) R<sup>1</sup>が低級アルコキシ基、R<sup>2</sup>が水素原子及びR 3 が置換基として低級アルコキシ基3個を有するフェニ ル基である化合物、(B) R1 がフェニル低級アルキル 基、R<sup>2</sup> が水素原子及びR<sup>3</sup> が置換基として低級アルコ キシ基3個を有するフェニル基又は置換基としてハロゲ ン原子2個を有するフェニル基である化合物、 (C) R 1 が低級アルキル基、R2が低級アルコキシ基及びR3 が置換基として低級アルコキシ基3個を有するフェニル 基である化合物、及び(D)R1 が低級アルキル基、R <sup>2</sup> が水素原子及びR<sup>3</sup>が置換基として低級アルキルチオ 基、低級アルキルスルフィニル基、低級アルキルスルホ ニル基、フェニルチオ基、フェニルスルフィニル基、フ ェニルスルホニル基及びフェノキシ基からなる群から選 ばれる基を有するフェニル基又は置換基としてハロゲン 原子もしくはニトロ基と低級アルコキシ基の3個とを有 するフェニル基である化合物。

【0029】上記(B)群に属する化合物中では、R<sup>1</sup>が3-フェニルプロピル基である化合物が好ましく、また上記(D)群に属する化合物中では、R<sup>3</sup>が置換基として低級アルキルチオ基、低級アルキルスルフィニル基、低級アルキルスルホニル基、フェニルチオ基、フェニルスルフィニル基、フェニルスルフィニル基、フェニルスルフィニル基とフェニル基及びフェノキシ基からなる群から選ばれる基を有するフェニル基又は置換基としてハロゲン原子と低級アルコキシ基の3個とを有するフェニル基である化合物が好適である。

【0030】特に好ましい本発明ピラゾロ〔1,5-a〕ピリミジン誘導体としては、R¹が n - ブチル基、R²が水素原子及びR³が置換基としてメチルチオ基、メチルスルフィニル基、メチルスルホニル基、フェニルチオ基、フェニルスルフィニル基及びフェニルスルホニル基からなる群から選ばれる基を有するフェニル基である上記(D)群に属する化合物を挙げることができる。

【0031】該(D) 群に属する化合物中、R<sup>3</sup>が2-メチルスルフィニルフェニル基、2-メチルスルホニルフェニル基、4-メチルスルフィニルフェニル基又は4-メチルスルホニルフェニル基であるピラゾロ〔1,5-a〕ピリミジン誘導体は、とりわけ医薬分野での利用に好適である。

【0032】本発明誘導体は、各種の方法により製造することができる。その例を反応工程式を挙げて以下に詳

述する。 【0033】 【化3】

#### 〔反応工程式-1〕

ハロゲン化 
$$R^4$$
  $N$   $R^2$   $R^4$   $N$   $R^2$   $R^3$   $R^4$   $N$   $R^2$   $R^4$   $N$   $R^2$   $R^4$   $N$   $R^2$   $R^4$   $N$   $R^3$   $R^4$   $N$   $R^2$   $R^4$   $R^4$   $R^4$   $R^2$   $R^4$   $R^$ 

【0034】〔式中、R¹aは低級アルキル基又はフェニル低級アルキル基、ハロゲン置換低級アルキル基、ハロゲン置換低級アルキル基、ハロゲン置換低級アルコキシ低級アルキル基又は4,4ービス(ハロフェニル)-3-ブテニル基、X及びYはそれぞれハロゲン原子及びZは低級アルキル基を示し、

R<sup>2</sup> 、R<sup>3</sup>及びR<sup>4</sup> は前記に同じ。〕上記反応工程式-1において、化合物(2)と化合物(3)との縮合反応は、適当な不活性溶媒中、室温~溶媒の沸点範囲の温度条件下で実施される。ここで用いられる不活性溶媒としては、酢酸、エタノール、ベンゼン、トルエン、キシレン、テトラヒドロフラン(THF)等を例示できる。化合物(2)と化合物(3)との使用割合は、一般にほぼ等モル量程度とするのがよく、反応は約2~5時間で完了する。

【0035】次に、上記で得られる化合物(4)のハロゲン化反応は、適当な脱酸剤、例えばN、Nージメチルアニリン、N、Nージエチルアニリン、トリエチルアミン等の存在下に、適当なハロゲン化剤、例えばオキシ塩化リン、オキシ臭化リン等を用いて実施される。上記ハロゲン化剤は溶媒をも兼ねるので、該反応には特に溶媒

を用いる必要はないが、例えばベンゼン、トルエン、キシレン等のほかの不活性溶媒を用いることもできる。上記脱酸剤の使用量は、通常化合物(4)に対して1~10倍モル量程度とするのがよい。反応は室温~150℃程度の温度条件下に約0.5~12時間を要して実施される。

【0036】上記反応により得られるハロゲン化物

(5)は、これをアンモニア水で処理することにより化合物(6)に変換できる。この処理は、特に溶媒を必要とせず、通常化合物(5)を過剰量のアンモニア水と共に約100~150℃で1~12時間程度加熱することにより実施できる。

【0037】かくして得られる化合物(6)は、次いでこれを酸ハロゲン化物(7)と反応させることにより、本発明化合物(1a)に変換できる。この反応は、適当な溶媒中、脱酸剤の存在下に実施できる。ここで溶媒としては例えばベンゼン、トルエン、キシレン、石油エーテル等の芳香族乃至脂肪族炭化水素類、ジエチルエーテル、ジメトキシエタン、テトラヒドロフラン(THF)、1、4-ジオキサン等の鎖状乃至環状エーテル

類、アセトン、エチルメチルケトン、アセトフェノン等のケトン類、ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、1,2-ジクロロエタン等のハロゲン化炭化水素等を例示できる。また脱酸剤としては、トリエチルアミン、N,N-ジエチルアニリン、N-メチルモルホリン、ピリジン、4-メチルアミノピリジン等の第3級アミン類を好ましく例示できる。上記反応における化合物(6)に対する酸ハロゲン化物(7)及び脱酸剤の使用量は、特に限定的ではないが、通常酸ハロゲン化物は等

## 〔反応工程式-1'〕

モル量程度、脱酸剤は等モル量~過剰モル量程度とする のがよく、反応は室温~溶媒の還流温度の条件下に約 0.5~20時間程度で終了する。

【0038】尚、上記反応工程式-1に示される中間体である化合物(6)は、下記反応工程式-1、に従って製造することもできる。

[0039]

【化4】

【0040】(式中、R<sup>1a</sup>、R<sup>2</sup>及びR<sup>4</sup> は前記に同じ。)

上記において、ニトリル誘導体(2')と化合物(3) との縮合反応は、ベンゼン、トルエン、キシレン、酢 酸、エタノール等の不活性溶媒中、室温~還流温度の条

〔反応工程式-2〕

件下にて、2~10時間程度を要して行われる。尚、両 化合物の使用割合は、ほぼ等モル量程度とするのが一般 的である。

[0041]

【化5】

【0042】〔式中、R1bは低級アルコキシ基を示し、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>4</sup>、X及びYは前記に同じ。〕 上記反応工程式-2に示す化合物(8)の化合物(9)への変換反応は、THF、1、4-ジオキサン、エチレングリコール等の不活性溶媒中、化合物(8)をアンモニア水で処理することにより実施される。この処理は、通常過剰量のアンモニア水を用い、室温~100℃程度の温度で、1~10時間程を要して行われる。 【0043】次に、得られる化合物(9)は、これにアルカリ金属低級アルコキシドを反応させることにより、

化合物(6a)に変換できる。ここで用いられるアルカリ金属低級アルコキシドは、例えばメタノール、エタノール、プロパノール、ブタノール、ペンタノール、ヘキサノール等の炭素数1~6のアルコール(低級アルコール)に金属ナトリウム、金属カリウム或いはそれらの水素化物を加えることにより得ることができる。化合物(6a)を得る反応は、化合物(9)に上記アルカリ金属低級アルコキシドを与える低級アルコールと金属ナトリウム等とを添加することにより行ない得る。該反応においては、通常低級アルコールを過剰量使用すればよ

く、これが溶媒も兼ねるので、特に他の溶媒を必要としないが、N、Nージメチルホルムアミド(DMF)、N、Nージメチルアセトアミド(DMA)、ジメチルスルホキシド(DMSO)等の不活性溶媒を用いてもよい。反応は、一般に室温~還流温度にて、1~10時間で完了する。

【0044】かくして得られる化合物(6a)は、次い でこれを酸ハロゲン化物(7)と反応させることによ り、本発明化合物(1b)に変換できる。この反応は、

## 〔反応工程式-3〕

上記反応工程式-1における対応する反応と同様にして 行うことができる。

【0045】尚、上記反応工程式-2において出発原料とする化合物(8)は、例えばJ. Med. Chem., 19(4). 512 (1976)に記載の方法に準じて製造することができる。

[0046]

【化6】

(1c)

【0047】  $〔式中、<math>R^1$ 、 $R^2$ 及 $UR^4$  は前記に同じ。  $R^5$ は低級アルキル基又はフェニル基を、nは1又は2を示す。〕

反応工程式-3に従う化合物(1 c)の酸化反応は、酢酸、ジクロロメタン、四塩化炭素等の不活性溶媒中、酸化剤として過酸化水素、m-クロロ過安息香酸、過ヨウ素酸ナトリウム等を用いて実施できる。尚、上記酸化反応をスルフィニル化合物(n=1)まででとどめたい場合には、上記酸化剤の使用量を、原料化合物に対して1~少過剰当量とし、0℃~室温程度の温度にて、15分~10時間程度反応させればよく、スルホニル化合物(n=2)まで酸化反応を進行させたい場合には、上記酸化剤の使用量を原料化合物に対して2当量~それより過剰量とし、更に必要に応じてタングステン酸ナトリウム等の触媒を添加利用して、0℃~還流温度程度にて、15分~10時間程度反応を行えばよい。

【0048】また、nが2である目的化合物(1d) (スルホニル化合物)は、上記で得られるnが1である 化合物(1d)(スルフィニル化合物)を、更に酸化反 応させることによっても得ることができる。その際採用 される条件は、上述した2通りのいずれでもよい。

【0049】上記各反応工程式に示した各工程における目的化合物は、通常の分離手段により容易に単離精製できる。該手段としては、例えば吸着クロマトグラフィー、プレバラティブ薄層クロマトグラフィー、再結晶、溶媒抽出等を例示できる。

【0050】本発明化合物は、医薬的に許容される酸付加塩とすることができ、之等の塩も本発明に包含される。上記酸付加塩を形成させ得る酸としては、例えば塩酸、臭化水素酸、硫酸等の無機酸、シュウ酸、フマル

(1d)

酸、マレイン酸、酒石酸、クエン酸、pートルエンスル ホン酸等の有機酸を例示でき、この酸付加塩の形成反応 は、定法に従うことができる。

【0051】また、本発明化合物は、これを常法に従い例えばナトリウム塩、カリウム塩等のアルカリ金属塩、例えばカルシウム塩、マグネシウム塩等のアルカリ土類金属塩、その他銅塩等とすることができ、之等の塩もまた本発明に包含される。

[0052]

【実施例】以下、本発明を更に詳しく説明するため本発 明化合物の製造例を実施例として挙げる。

[0053]

【実施例1】 N-(5-n-)チルピラゾロ〔1,5-a〕ピリミジン-7-イル)-4-メチルチオベンズアミドの製造

(工程1) 3-アミノピラゾール100gと3-オキソヘプタン酸メチルエステル190gのトルエン120m 1溶液を100℃で3時間加熱還流した。冷後、トルエンを減圧留去し、残渣にジエチルエーテルを加え、析出した結晶を沪取し、ジエチルエーテル及びアセトニトリルで順次洗浄して、5-n-ブチル-7-ヒドロキシピラゾロ〔1,5-a〕ピリミジンの無色結晶184gを得た。

(工程2)上記工程(1)で得られた結晶40gのトルエン400ml懸濁液に、オキシ塩化リン80ml及びトリエチルアミン44mlを加え、4時間加熱還流した。反応終了後、減圧濃縮し、残渣を氷水中に注ぎ、混合物を酢酸ナトリウムで中和し、酢酸エチルで抽出し、有機層を集めた。これを飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。得られた残渣をシ

リカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液…酢酸エチル: n-ヘキサン=1:9)で精製して、5-n-ブチル-7-クロロピラゾロ(1.5-a)ピリミジンの淡黄色油状物41gを得た。

(工程3)上記工程(2)で得られた化合物21gと25%アンモニア水100mlとをステンレス密閉管中に封入し、110℃で12時間加熱した。冷後、析出した結晶を沪取し、水洗後、クロロホルム-n-ヘキサンより再結晶して、7-アミノ-5-n-ブチルピラゾロ〔1,5-a〕ピリミジンの無色結晶18.4g(融点:124 $\sim$ 126℃)を得た。

(工程4)4ーメチルチオ安息香酸3.37gをジクロロメタン20m1に懸濁し、塩化チオニル2.85g及びDMF0.44gを加え、室温で1時間攪拌後、80℃で2時間攪拌した。混合液を減圧濃縮し、残渣にジクロロメタン20m1とピリジン20m1を加え氷冷した。そこに、上記工程3で得られた結晶3.8gを加え、氷冷下1時間、その後室温で12時間攪拌した。反応液を塩酸水溶液、水酸化ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液・・・クロロホルム:酢酸エチル=1:1)で精製し、更にエタノールーnーへキサンより再結晶して、目的化合物の無色結晶5.23gを得た。得られた化合物の構造及び融点を第1表に記載する。

[0054]

【実施例2~14】実施例1の工程1~工程3と同様にして、以下の各化合物を製造した。

7-アミノー5-ベンジルピラゾロ〔1.5-a〕ピリ ミジン

7-アミノー5-(2-フェニルエチル) ピラゾロ (1,5-a) ピリミジン

7-アミノー5-(3-フェニルプロピル) ピラゾロ (1, 5-a) ピリミジン

これらの化合物を用い、実施例1の工程4と同様にして、第1表に記載の各化合物を合成した。得られた化合物の構造及び融点を第1表に記載する。

[0055]

2gを得た。

【0056】得られた化合物を用い、実施例1の工程4 と同様にして、目的化合物を合成した。かくして得られ た化合物の構造及び融点を第1表に記載する。

[0057]

【実施例16】 N-(5-エトキシピラゾロ[1, 5-a]ピリミジン-7-イル)-3.4,5-トリメトキシベンズアミドの製造

(工程1) 5. 7-ジクロロピラゾロ〔1. 5-a〕ピリミジン4gをTHF40mlに溶かし、25%アンモニア水60mlを加え、70℃で2時間加熱した。反応液を減圧濃縮し、析出した結晶を沪取し、水洗後、残存水分をエタノールと共沸除去し、更にジエチルエーテルで洗浄して、7-アミノ-5-クロロピラゾロ〔1. 5-a〕ピリミジンの無色結晶3. 13gを得た。

(工程2)60%水素化ナトリウム2.1gをDMF40m1に懸濁させ、エタノール4.6gを室温で加えて室温で30分攪拌した。そこに、上記工程1で得られた結晶1.8gを室温で加え、80℃で3時間攪拌した。反応混合液を水中に注ぎ込み、これを酢酸エチルで抽出した。有機層を集めて水及び飽和食塩水で順次洗浄し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液…酢酸エチル:nーヘキサン:ジクロロメタン=4:4:2)で精製して、7-アミノー5-エトキシピラゾロ〔1.5-a〕ピリミジンの無色結晶1.26gを得た。

(工程3)上記工程2で得られた化合物を用い、実施例 1の工程4と同様にして、目的化合物を合成した。得られた化合物の構造及び融点を第1表に記載する。

[0058]

【実施例17】 N-(5-n-) ロポキシピラゾロ [1,5-a] ピリミジン-7-(4n)-3,4,5- トリメトキシベンズアミドの製造

実施例16の工程1及び工程2と同様にして、7-アミノー5-プロポキシピラゾロ〔1,5-a〕ピリミジンを製造した。

【0059】次に、上記で得られた化合物を用い、実施例1の工程4と同様にして、目的化合物を合成した。得られた化合物の構造及び融点を第1表に記載する。

[0060]

【実施例18】 N-(5-n-ブチルピラゾロ〔1, 5-a〕ピリミジン-7-イル)-4-メチルスルフィ ニルベンズアミドの製造

実施例1で得られた化合物1.7gを酢酸20m1に懸濁させ、30%過酸化水素水0.57gを室温で加え、室温で14時間撹拌した。反応液を水で希釈し、酢酸エチルで抽出した。有機層を集めて無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液…クロロホルム:酢酸エチル=1:2)で精製し、更にエタノール-n-ヘキサ

ンより再結晶して、目的化合物の無色結晶1.27gを 得た。得られた化合物の構造及び融点を第1表に記載する。

### [0061]

【実施例19及び20】実施例6及び7の化合物を用い、実施例18と同様にして、第1表に記載の各化合物を合成した。得られた化合物の構造及び融点を第1表に記載する。

#### [0062]

【実施例21】 N-(5-n-)チルピラゾロ〔1,5-a〕ピリミジン-7-イル)-4-メチルスルホニルベンズアミドの製造

実施例1で得られた化合物1.7gを酢酸10m1に懸濁させ、30%過酸化水素水1.25g及び酢酸10m1を室温で加え、室温で3時間、その後80℃で1.5時間攪拌した。反応液を水で希釈し、酢酸エチルで抽出した。有機層を集めて無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液…クロロホルム:酢酸エチル=1:2→クロロホルム:メタノール=10:1)で精製し、更にエタノールーnーへキサンより再結晶して、目的化合物の無色結晶0.60gを得た。得られた化合物の構造及び融点を第1表に記載する。

#### [0063]

【実施例22及び23】実施例6及び7の化合物を用い、実施例21と同様にして、第1表に記載の各化合物を合成した。得られた化合物の構造及び融点を第1表に

記載する。

#### [0064]

【実施例24~27】実施例1の工程1~工程3と同様 にして、以下の各化合物を製造した。

**7−アミノ−5−〔4,4−ビス(4−フルオロフェニル)−3−ブテニル〕−ビラゾロ〔1,5−a〕ピリミジン** 

これらの化合物を用い、実施例1の工程4と同様にして、第2表に記載の各化合物を合成した。得られた化合物の構造及び融点を第2表に記載する。

#### [0065]

【実施例28~30】実施例15と同様にして、以下の各化合物を経由して、第2表に記載の各化合物を合成した。得られた化合物の構造及び融点を第2表に記載する。

7-アミノ-5-〔3, 3, 3-トリフルオロプロピル) ピラゾロ〔1, 5-a〕 ピリミジン

### [0066]

### 【表1】

第 1 表

# Me=メチル基、Et=エチル基、n-Pt=n-プロピル基 n-Bu=n-ブチル基、Ph=フェニル基

実施例	R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	R 3	(プ) 点婚
1	n-Bu	H	-SMe	109-111
2	Ph-CH <sub>2</sub> -	H	OMe OMe OMe	148-150
3	Ph-C <sub>2</sub> H <sub>4</sub> -	H	OMe OMe OMe	143-145
4	Ph-C <sub>2</sub> H <sub>4</sub> -	Н	CI CI	119-121
5	Ph-C <sub>3</sub> H <sub>6</sub> -	Н	OMe OMe OMe	91-93
6	n-Bu	Н	MeS	68-70

[0067]

第 1 表(続き)

実施例	R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	(3) 点编
7	n-Bu	. н	→ SPh	99-101
8	n–Bu	Н	PhO	121-123
9	n-Bu	н	Me-CHN	119-121
10.	n-Bu	Н	Ph-CHN	153-155
11	n-Bu	Н	NHCO OMe OMe	191-193
1 2	n-Bu	Н	C1 OMe OMe OMe	118-120
1 3	n-Bu	Н	O₂N OMe OMe OMe	162-165

[0068]

【表3】

第 1 表 (続き)

実施例	R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	R 3	融点(℃)
14	n-Bu	Н	OMe OMe OMe OMe	179–181
1 5	n-Bu	-0Et	OMe OMe OMe	134-135
16	-0E1	Н	OMe OMe OMe	143-144
17	-0-n-Pr	Ħ	OMe OMe OMe	142-143
1 8	n-Bu	Н	-SOMe	110-112
19	n-Bu	H	Me0S	168-170
2 0	n-Bu	H	———SOPh	124-126

[0069]

【表4】

第 1 表 (統き)

	977 I 22 (WEC)						
R <sup>L</sup>	R <sup>2</sup>	R.3	(3°) 点癌				
n-Bu	Н	SO <sub>2</sub> Me	177-179				
n-Bu	H	MeO <sub>2</sub> S	170-172				
n-Bu	Н	-SO <sub>2</sub> Ph	176-178				
	n-Bu n-Bu	n-Bu H	n-Bu H ———————————————————————————————————				

[0070]

【表5】

第 2 表

Me=メチル基、Ph=フェニル基

実施例	R 1	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	融点(℃)
24	CF3CH2OCH2-	H	OMe OMe OMe	Н	134-136
25	CF3CH2OCH2-	H-	CICI	Н	95-97
26	n-Bu		OMe OMe	Н	200-201
27	FCH-CH <sub>2</sub> -	Н	OMe OMe OMe	н	131-133
28	PCH <sub>2</sub> -	H	OMe OMe OMe	CI	214-216
29	n-Bu	Н	OMe OMe OMe	Ph	199-202
30	CF3-C2H4-	H	OMe OMe	Н	174-176

[0071]

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6

識別記号

FΙ

A 6 1 K 31/505

606

A 6 1 K 31/505

606

(72)発明者 近藤 光由

徳島県鳴門市撫養町南浜字東浜527-1-

(72)発明者 澁谷 直応

徳島県鳴門市鳴門町三ツ石字江尻山71-8

## THIS PAGE BLANK (USPTO)